

ACID-RESISTANT HEAT-DISSIPATING GREASE

Patent number:

JP61157587

Publication date:

1986-07-17

Inventor:

TOYA MASANORI

Applicant:

TOSHIBA SILICONE CO LTD

Classification:

- international:

C10M169/02

- european:

Application number:

JP19840275724 19841228

Priority number(s):

Report a data error here

Abstract of **JP61157587**

PURPOSE:A heat-dissipation silicone grease that is composed of a specific polyorganosiloxane and a metal oxide at a specific ratio, thus resisting acidic conditions such as die casting of anodized aluminum without deterioration.

CONSTITUTION:The objective grease is composed of (A) 10-50wt%, preferably 10-30wt% of a polyorganosiloxane of formula I [R<1> is 4-16C alkyl; R<2> is 2-phenylethyl, 2-phenylpropyl; m+n is 10-1,000; 0.3<=n/(m+n)<1.0] such as a straight-chain polyorganosiloxane and (B) 90-50wt%, preferably 90-70wt% of a metal oxide, preferably zinc oxide or alumina.

Data supplied from the esp@cenet database - Patent Abstracts of Japan

THIS PAGE BLANK (USPTO)

19 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭61 - 157587

@Int_Cl.4	識別記号	庁内整理番号		❸公開	昭和61年(198	6)7月17日
C 10 M 169/02		2115-4H				
// C 08 K 3/22	CAM	7016-4 J				
C 08 L 83/04		6755-4H				
C 09 K 5/00 (C 10 M 169/02		0100 411				
107:50		8217-4H				
113:08)		7162-4H				
C 10 N 10:04		7824-4H				
20:00		A - 7824 - 4 H Z - 8217 - 4 H				
30:00 30:08		8217-4H	•			
40:14		8217-4H		4.04 1	Bi 00 - #4 1	(A Z)
50:10		8217-4H	審查請求	未請求	発明の数 1	(全5頁)

図発明の名称 耐酸性放熱グリース

②特 願 昭59-275724

20出 頭 昭59(1984)12月28日

⑫発 明 者 戸 矢 正 則 太田市西新町133番地 東芝シリコーン株式会社内

⑪出 顋 人 東芝シリコーン株式会 東京都港区六本木6丁目2番31号

社

羽代 理 人 弁理士 津 国 肇 外1名

明 細 鞠

1. 発明の名称

耐酸性放熱グリース

2.特許請求の範囲

1.(A) 一般式

(式中、 R ¹ は皮素数 4 ~ 16の アルキル 基、 R ² は 2-フェニルエチル 基または 2-フェニル プロビル 基、 m + n は 10~ 1,000の 骸数で、

 $0.3 \le \frac{n}{m+n} < 1.0 \ r \ 50$

で表わされるポリオルガノシロキサン10~50 低母%、及び

- (B) 金属酸化物 80~50 纸 曼 96 から成ることを特徴とする耐酸性放熟グリース。
- 2. (B) の金属酸化物が酸化亜鉛またはアルミナである特許請求の範囲第1項記載の耐酸性放熱

グリース.

- 3. (A) 及び(B) 成分の配合比が(A) 10~30 電服%、(B) 80~70重量%である特許請求の範囲 第1項記載の耐酸性放熱グリース。
- 3 . 発明の詳細な説明

[発明の技術分野]

本発明は熱伝導性の良好な放熱グリースに関するものであり、さらに詳しくはアルマイト処理したアルミダイキャストなどの酸性条件下においても劣化しない放為シリコーングリースに関するものである。

[発明の技術的背景とその問題点]

従来、放熟シリコーングリースとしては、ポリジメチルシロキサンまたはポリメチルフェールシロキサンなどのポリオルガノシロキサンに 然伝導性の良好な金属酸化物を添加配合したもの が公知である。しかし、これらのグリースは高 分離を起こしやすく、電子部品に使用した場合、 分離した油により、ジャンクションコート材、

特開昭61-157587 (2)

髪材料、特にシリコーン樹脂製材料を膨潤させ、 危裂を生じさせるという問題点があった。

この問題点を解決するために、特別昭 50-105573号公報ではポリメチルアルキル (C6~14)シロキサンを用いたシリコーングリースが開示されている。また、特公昭52-33272号公報には、ケイ業原子に結合した 1 価皮化水業基のうちとでよりない。2-フェニルエチル基、2-フェニルルを開けた。2-フェニルを開けたシリコーンが開示されている。したのでルカースがありますがある。したのでは、耐熱性が悪く、高温性で良時間によるのの、耐熱性が悪く、う問題点を有していた。

また、最近、トランジスター、特にパワートランジスターのように発熱量の大きい器具と放熱器との間に放熱シリコーングリースを使用すると、シリコーングリースのベースオイルであるポリオ

至った。

すなわち、本発明の耐酸性放熱グリースは、

(A) 一般式

(式中、R¹ は炭素数 4 ~ 16のアルキル基、R² は 2-フェニルエチル基または 2-フェニルプロビル基、m + n は 10~ 1.000の整数で、

 $0.3 \le \frac{n}{m+n} < 1.0$ である)

で表わされるポリオルガノシロキサン10~50重量 %、及び

(8) 金属酸化物 90~50重量%

から成ることを特徴とするものである。

本発明に用いられるポリオルガノシロキサン
(A) は、上記一般式で表わされる化合物である。
上記式中、R はシリコーングリースに耐酸性を
付与するための基であり、炭素数 4 ~ 16のアルキ
ル基から選ばれる。このような R としては、

ルガノシロキサンがほとんど落発してしまうという新たな問題が生じた。その原因を調査したところ、放無器裏面のアルマイト処理を強酸の電気分解層中で行っているため、その裏面上に酸が残っていることが明らかになった。この酸と発熱が原因となって、シリコーングリースのペースメイルであるポリオルガクラッキング反応を起これが不分の結果低分子量のシロキサンを生じ、ペースオイルが蒸発してしまうことがわかった。

[発明の目的]

本発明は、上記問題点を解消し、酸性条件下に あっても耐無性が優れた放熱シリコーンクグリー スを提供することを目的とする。

[発明の構成]

本発明者は、酸性条件ででも耐熱性の優れた 放無シリコーングリースについて鋭意研究を重ね た結果、特定の構造を有するポリオルガノシロキ サンを用いると、格段に優れた耐酸性放熱グリー スが得られることを見出し、本発明を完成するに

プチルな、ペンチル技、ヘキシル族、ヘプチル 其、オクチル基、ドデシル基、ステアリル(オク タデシル) 基などが例示される。 一方、 R 2 はシ リコーングリースに耐熱性を付与するための若で あり、2-フェニルエチル若または2-フェニルプロ ピル基である。m+nは10~ 1,000の整数、好ま しくは10~ 200の整数である。m+ n が10未満 ではポリオルガノシロキサンの粘度が低すぎる ために期待するちょう度を有するシリコーング リースが得られず、 1,000を超えるとポリオル ガノシロキサンの粘度が高くなりすぎるため金属 酸化物などの充塡剤を添加してシリコーングリー スを調製することが困難になる。またmとnは 0.3≤ - - - < 1.0 の関係を横足しなければなら ない。 $\frac{n}{m+n}$ が 0.3未満の場合には2-フェニルエ チル共または2-フェニルプロピル店の数が少なく なりすぎるために十分な耐熱性をもったシリコー ングリースが得られない。 π + π が 1 の場合は炭 楽数 4 ~ 1 8 の ア ル キ ル 基 が 存 在 し な い こ と に な る ため、耐酸性が付与されない。

特開昭61-157587 (3)

本発明に用いられる金鼠酸化物(B) は、ポリオルガノシロキサン(A) に強度のちょう度を与えるとともに、熱伝羽性を付与するための成分である。このような金属酸化物としては、酸化亜鉛のアルミナ、二酸化チタン、酸化ベリリウム、酸化マグネシウム、酸化ニッケル、酸化バナジウム、酸化コッケル、酸化バナジウム、酸化コッケル、酸化バナジウム、酸化コッケル、酸化バナジウム、酸化サが倒、酸化、多量に配合可能な酸化亜鉛およびアルミナが好ましい。

(A) 成分と(B) 成分の配合酶合は、(A) 成分10~50重量%、(B) 成分90~50重量%の範囲内で、(A) 成分の粘度や稀類、(B) 成分の種類または所便のシリコーングリースのちょう底に応じて様々変化させることができる。(B) 成分の配合量が50重量%末満の場合は十分な熱伝導性が得られず、また(B) 成分を90低量%を組えて配合することは困難である。特に高い熱伝導性のシリコーングリースを得るためには、(A) 成分10~30重量%、(B) 成分90~70重量%の割合で配合することが好ましい。

半導体を取着する際の放然グリースとして有用で ある。

[発明の実施例]

以下、実施例により本発明を説明する。実施例中、部はすべて低量部、Meはメチル基を示す。また、ちょう度はJIS K 2220により測定したものである。

灾施例 1

式

で示される直角状ポリオルガノシロキサン25部に酸化亜鉛75部を加え、 150℃で 2 時間加熱器練りした後、三本ロールで均質化し、ちょう度 308の試料 1 を得た。試料 1 の熱伝導率は 2.0×10[→] cal/cs・s・℃であった。

比較のため、粘度10.000cPのポリジメチルオルガノシロキサン30部に酸化亜鉛70部を加え、 150

本角明のシリコーングリースは、(A) 成分および(B) 成分を均一に混合し、これを関件装置付きの加熱管に止込み、 100~ 150 でで加熱優搾した後、冷却し、三本ロール、ペイントロールなどを通して均質化する方法か、あるいは(A) 成分 および(B) 成分を混合し、三本ロール、ペイントロールなどを数回通して均質化する方法により調製することができる。

なお、本発明のグリースには必要に応じて、通常のグリースに配合される各種の添加剤、例えばイソプロポキシジフェニルアミン、フェニルー
αーナフチルアミンなどのアミン系化合物、セレン系化合物、ジラウリルセレナイドなどの酸化防止剤などを添加することができる。

[発明の効果]

本発明のシリコーングリースは、酸性条件下においても耐熱性が極めて優れており、しかも熱に準性も良好である。したがって、本発明の耐酸性放為グリースは、例えば半導体装置の放熟器、特に強酸性条件下で塗装された放熱器に

でで 2 時間加熱混練りした後、三本ロールで均質化し、ちょう度 270の比較例試料 I を得た。比較例試料 I の無伝導率は 1.8×10⁻⁴ cal/cm· s ・でであった。

試料 1 と比較例試料 1 を電気分解槽でアルマイト処理(アルミ版をアルカリで脱脂した後、水洗、中和を行い、温度 18℃、濃度 20%の硫酸中で陽極に用い、0.8 A/d、12 A の直旋によった後水洗し、さらに加圧水蒸気によった後水洗し、さらに加圧水蒸気によった後水洗し、さらに加圧水蒸気によった砂点でで24時間放復にストところ、比較例試料 1 は、オイル分がほとんとないを発していた。試料 1 については、まったく変化がなく、グリース状を保っていた。

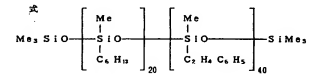
更に比較のため、式

特開昭61-157587 (4)

で示される直鎖状ポリオルガノシロキサン30部に酸化重鉛70部を加え、攪拌した後、三本ロールで均質化し、ちょう度303 の比較例試料2を得た。比較例試料3の熱伝導率は 1.9×10[→] cal/cm・ s・℃であった。

前記試料 1 と比較例試料 2 をアルマイト処理したアルミダイキャスト上にそれぞれ監布し、150 ℃で24時間放置したところ、比較例試料 2 については約半分のオイル分が蒸発してしまった。しかし、試料 1 はまったく変化がなく、グリース状を保っていた。

実施例 2



で示される直鎖状ポリオルガノシロキサン25部に 酸化亜鉛75部を加え、慢搾した後、三本ロールで 均質化し、ちょう度300 の試料2を得た。試料2 の熱伝導率は 2.0×10 cai/cm・s・♡であっ

$$Me_{3} SiO = \begin{bmatrix} Me \\ | \\ SiO \\ | \\ C_{10} H_{21} \end{bmatrix} \begin{bmatrix} Me \\ | \\ SiO \\ | \\ C_{2} H_{4} C_{6} H_{5} \end{bmatrix}_{20} SiMe_{3}$$

で示される直鎖状ポリオルガノシロキサン30部に 酸化更鉛と酸化アルミニウムを3対1の重量比で 配合した混合物を70部加え、慢拌した後、三本 ロールで均質化し、ちょう度330 の鉄料3を得 た。試料3の熱伝導率は 2.2×10⁻⁴ cal/cm·'s・ であった。

前記比較例鉄料3と試料3をアルマイト処理したアルミ板上にそれぞれ徳布し、 200℃で72時間放復したところ、比較例試料3は完全にゲル化しアルミ板からはがれていたが、鉄料3は装面がわずかにゲル化しているのみで、その内部はグリース状を保っていた。

实施例 4

式

比較のため、式

で示される直鎖状ポリオルガノシロキサン 25部に酸化亜鉛 75部を加え、機伴した後、三本ロールで均質化し、ちょう度 310 の比較例試料 3 を得た。比較例試料 3 の熱伝導率は、 2.0×10 cal/cm・s・でであった。

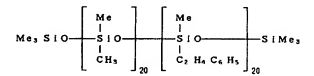
試料 2 と比較例試料 3 をアルマイト処理したアルミ版上にそれぞれ強布し、 200℃で72時間放散したところ、比較例試料 3 は完全に固化し、アルミ板から剝れていたが、試料 2 は表面がわずかにゲル化していただけで、その内部はグリース状を保っていた。

灾施例3

式

で示される直鎖状ポリオルガノシロキサン25部に 酸化亜鉛を75部加え、 120℃で加熱攪拌した後、 三本ロールで均質化しちょう度280 の試料 4 を 得た。 試料 4 の熱伝導率は 2.0×10㎡ cal/ca・ s・℃であった。

比較として、式



で示される直鎖状ポリオルガノシロキサン30部に酸化亜鉛70部を加え、 120℃で加熱攪拌した後、三本ロールで均質化し、ちょう度310 の比較例試料 4 を得た。比較例試料 4 の熱伝導率は 1.9 × 10 → cal/cm・ s ・℃であった。

試料4と比較例試料4を強酸の電気分解槽にて

特開昭61-157587(5)

经减少的 计

THIS PAGE BLANK (USPTO)